PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

58-145936

(43) Date of publication of application: 31.08.1983

(51)Int.Cl.

G03C 1/19

(21)Application number : 57-028105

(71)Applicant: ASAHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

25.02.1982

(72)Inventor: HAYASHI YOSHIO

ITO YOSHINOBU

(54) THERMODEVELOPABLE PHOTOSENSITIVE MATERIAL

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a thermodevelopable photosensitive material improved in thermal fog, and spectrally sensitized to an IF region, by forming a layer contg. an org. silver salt, photosensitive silver halide, a reducing agent, a binder, and a specified dye.

CONSTITUTION: At least one layer formed on a support contains (a) an org. silver salt, (b) a catalytic amt. of photosensitive silver halide, or a compd. reacting with the org. silver salt (a) and forming a photosensitive silver halide, (c) a reducing agent, (d) a binder, and (e) one of dyes represented by formulae IWVIII where R1, R2 are each alkyl, aryl, aralkyl, cycloalkyl, or the like; Z1, Z2 are each an atomic group needed to complete a 5- or 6-membered hetero ring; X- is an anion; when R1 and/or R2 contains an anion, there is no X-; M+ is a cation; and R3, R4 are each alkyl, aryl, cycloalkyl, or the like.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

⑩ 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭58-145936

⑤Int. Cl.³ G 03 C 1/19 識別記号

庁内整理番号 8205-2H 発明の数 1 審査請求 未請求

(全 10 頁)

69熱現像感光材料

②特

額 昭57—28105

22出

願 昭57(1982)2月25日

⑩発 明 者

林善夫

富士市鮫島2番地の1旭化成工 業株式会社内 ⑩発 明 者 伊東好伸

富士市鮫島2番地の1旭化成工 業株式会社内

⑪出 願 人 旭化成工業株式会社

大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

明 細 書

/ 登眼の夕飾

熱現像感光材料

2 特許請求の範囲

1. (a)有機銀塩と(b)触媒量の感光性ハロゲン化銀または(a)の有機銀塩と反応して感光性ハロゲン化銀を生じる化合物と(c)量元剤と(d)パインダーと(e)次の一般式で表わされる構造式(l),(l),(l),(l),(l),(l), (V)及び(N)から選ばれた少なくとも1種類の染料とを含有する少なくとも1つの層を支持体上に有するととを特徴とする熱現像感光材料

$$\begin{pmatrix} z_1 \\ N \\ \vdots \\ R_1 \end{pmatrix} O = CH - C \begin{pmatrix} z_2 \\ N \\ \vdots \\ R_2 \end{pmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
z_1 \\
c = cH - c \\
N \\
k_1
\end{bmatrix}$$

$$z_1 \\
c = cH - c \\
N \\
k_2
\end{bmatrix}$$

$$x^{\Theta} \Rightarrow x \quad U$$

$$\begin{pmatrix} z_1 \\ 0 = OH \end{pmatrix} = OH - O\begin{pmatrix} z_2 \\ N \\ 0 \\ R_1 \end{pmatrix} X^{\Theta}$$

$$\begin{bmatrix}
\begin{pmatrix} X_1 \\ N \\ \vdots \\ R_1
\end{bmatrix} C = CH - C \begin{pmatrix} Z_2 \\ N \\ \vdots \\ R_2
\end{bmatrix} X^{\Theta}$$

(大中III、および Rz の各々は、アルキル基、置換アルキル基、アリル基、アリール基、置換アラルキル基又はシーロアルキル基を表わし、 Zi および Zz の各々は 5 一または 6 一員被案環を完結させるのに必要な原子を表わし、 X⁻ は除イオンを表わすが、Ri および/または Rz 自体が降イオンを含有するときは X⁻ は存在しないものとする。 M⁰⁰イオンは陽イオンを表わす、 Rz, R4 はアルキル基、 置換アルキル基、アリール基、 置換アリール基、 ンクロアルキルン(は Rz と Raが連結された構造でシクロアルキレン 骨格を表わす。)

2 触棋量の感光性ハロゲン化銀もしくは有機銀塩と反応して感光性ハロゲン化銀を生じる化合物から形成されりる感光性ハロゲン化銀の成分比率が、少なくとも30モル多以上のヨウ化銀成分を

ステムに対応した配録材料として、既存の配録材料では十分なものがなく、新しい配録材料が渇望されていた。

たとえば近年、レーザーブリンターとりわけ半 導体レーザーブリンターが、高解像力かつ高速度 の端末プリンターとして注目されてきている。と ころが発光顔である半導体レーザーの発光被長は、 780 nm ~ 900 nm 程度までの赤外光であるのに対 し、受光側の配鉄材料としての感光ドラムは主に 可視光領域に感光スペクトルを有するため、全体 のシステムとしての効率が悪く、レーザーの出力 を効率的に変換するシステムとして不十分なもの であつた。

また発光ダイオード・アレイを用いた発光ダイオードプリンターも注目されているが、同様に発光ダイオートの発光坡と感光体の感光波長坡とのマッチングが悪く、問題とされていた。

とのよりな問題点に対し、本発明者らは配録材料として、光学的な情報を高密度かつ高コントラストに記録しりる十分に分光増感された新規感光

含有するものであるととを特徴とする特許請求の 「範囲第1項記載の触現像感光材料

ュ 発明の詳細な説明

本発明は特定のシアニン染料を含有することにより分光増感された熱現像型の有機銀塩米感光材料に関するものであつて、特に無現像における米露光部分の光学濃度抑制効果、いわゆる「熱かぶり防止効果」を有し、かつ光学的な情報を高密度かつ高コントラストに配録できる感光材料に関するものである。

近年、エレクトロニクスの急激な進展にともなって、各方面で情報量の増大や情報処理システムの変革の彼がおしよせ、新しい情報配録材料の投水が高まつてきている。特に、電気信号を簡便かつ迅速に変換し配録できるシステムとして、半導体レーザーやLBD業子を利用して電気信号を一度光信号に変換し、光信号を配録材上に配録するシステムが注目され、種々の新しいシステムが投案されてきている。

しかしながら現状では、新しい電気信号変換シ

材料として、トナーを用いる電子写真方式の記録 材料より原理的に飛躍的を高密度化が期待でき、 かなりの高感光度である、いわゆる熱現像型の有 機銀塩系感光材料に着目し、鋭意検討した結果、 本発明に到達したものである。

さて従来より、熱現像型の有機供塩系感光材料が、特定の構造を有するメロンアニン系染料やシアニン系染料によつて、分光増感することとはすでに知られている。たとえば特公昭 49-18808 号公報、特公昭 54-13971 号公報、特公昭 54-42249 号公報、特公昭 54-13971 号公報、特開昭 47 - 6329 号公報など、多種類の発料が提案されている。すなわちハロゲン化銀乳の発料が提案された分光増感染料が、熱規像型の有機保塩系感光材料に対して有効であるとは限のす、どのような構造を有する増感剤が有効かは容易に頻准できない技術領域にあるため、種々提案されたものと考えられる。

しかしながら現在まで提案された構造の染料では、先述の如き赤外紋にまで分光増感しりると考えられる吸収を有する染料を選択しても、分光増

感能が不十分で、発光源の出力を上げる必要性が生じたり、またとりわけ現像時に「熱かぶり」が発生しやすく、未開光域にまでにじみが発生するため、本感材が原理的に有している解像力を着るしくそこねるという点が問題であつた。

また現在まで提案された染料では、赤外域まで 分光増感しりると考えられるような吸収を有する 染料を選択したのでは、生フイルムの保存安定性 が悪く、保存中に分光増感能の低下が大きく、ま た熱現像時の「熱かぶり」を促進せしめるかぶり 核も、発生しやすい事が問題であつた。

これに対し本発明は、上記の問題点であつた 「熱かぶり」を大幅に改良し、さらに生フイルム の保存安定性を著しく向上せしめ、可視光域のみ ならず赤外光域にまで分光増感能を有する、新規 な熟現像感光材料を提供するものである。

さらに本発明においては、光学的な情報を高密 度かつ、特に高コントラストに配録することがで きることを見出した。高コントラストの鮮明な面 像が得られる真の原因については十分明確ではな いが、一定の光量に対する黒化度で比較すると、レーザー光のような短時間の強い光の方が黒化度が大きく、又黒色調の画像となる事や、添加する増感染料の量をふやしていく方が黒色調になる傾向が強い事などから、増感染料自体が本発明材料において分光増感作用を発揮する以外に、たたは強光下で染料が分解して、フォラジノンの如き関色剤としての作用や、化学増感剤としての作用をよる。

さて、本発明は、

(a)有機銀塩と(b)触機量の感光性ハロゲン化銀または(a)の有機銀塩と反応して感光性ハロゲン化銀を生じる化合物と(c)量元剤と(d)バインダーと(c)次の一般式で扱わされる構造式(1),(E),(E),(M),(V),及び(W)から選ばれた少なくとも1種類の染料とを含有する少なくとも1つの層を支持体上に有するととを特徴とする熱現像感光材料である。

以下条句

$$\begin{pmatrix}
z_1 \\
N \\
\vdots \\
R_1
\end{pmatrix} C = OH - OH = OH - C \begin{pmatrix}
z_2 \\
N \\
\vdots \\
R_2
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
z_1 \\
N \\
\vdots \\
R_2
\end{pmatrix} C = OH - OH = OH - C \begin{pmatrix}
z_2 \\
N \\
\vdots \\
R_2
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
z_1 \\
N \\
\vdots \\
R_2
\end{pmatrix} X^{(r)}$$

$$\begin{pmatrix}
z_1 \\
N \\
\vdots \\
R_2
\end{pmatrix} X^{(r)}$$

$$\begin{pmatrix}
z_1 \\
N \\
\vdots \\
R_2
\end{pmatrix} X^{(r)}$$

$$\begin{pmatrix}
z_1 \\
N \\
\vdots \\
R_2
\end{pmatrix} X^{(r)}$$

$$\begin{pmatrix}
z_1 \\
N \\
\vdots \\
R_2
\end{pmatrix} X^{(r)}$$

$$\begin{pmatrix}
z_1 \\
N \\
\vdots \\
R_2
\end{pmatrix} X^{(r)}$$

$$\begin{pmatrix}
z_1 \\
N \\
\vdots \\
R_2
\end{pmatrix} X^{(r)}$$

$$\begin{pmatrix}
z_1 \\
N \\
\vdots \\
R_2
\end{pmatrix} X^{(r)}$$

(式中 Bi および Bi の各々はアルギル基、世換アルギル基、アリール基、世換アリール基、又はレク基、アラルギル基を表わし Zi および Zi の各々は 5 ーまたは 6 ー 具複素環を完結させるのに必要な 原子を表わし、 x⁻は除イオンを含有するときは x⁻は存在

しないものとする。M[®]イオンは陽イオンを表わす。 B₈, B₄はアルギル基、置換アルキル基、アリール基、 置換アリール基、シクロアルキル基もしくはB₈と B₄が連結された構造でシクロアルキレン骨格を扱 わす。)

本発明における染料の構造をさらに詳細に述べると、 R1 および R2 (同種または異種)はいずれもシアニン染料のシアニン窒素原子に含まれるタインの公知の置換差群の中の基から選択できるが、 特に特公昭 51-41061 母公報に配載されているのと全く同一の範囲に属する置換差群から選択できる。

この中で特に有効に用いられる B1 及び B2 の置換 基は、メチル、エチル、プロビル、イソプロビル、
プチル、イソプチルなどのアルキル基や、カルボ
キシメチル、カルボキシエチル、カルボキシブロ
ピル、カルボキシブチルなどのカルボキシアルキ
ル基や、スルホエチル、スルホブロピル、スルホ
プチルなどのスルホアルキル基や、スルフェート
プロビル、スルフェートブチルなどのスルフェー

トアルキル基や、ヒドロキシアルキル基や、さらにはN-(メチルスルホニル)ーカルバミル・メチル基、エー(アセチルースルフアミル)ーフナル基などのN種換アルキル基、アリル基、フリル基、カルボキングルスルホペングルの如き置換アラルキル基、フエニルの如き置換アリール基、シクロスルホフエニルの如き置換アリール基を代表的な例として示すことができる。

Z₁ およびZ₁(同種又は異種)はいずれも複素型中に 5 又は 6 個の原子を含む複素環核を完成するのに必要な非金属原子を表わし、特公昭 51-41061号公報記載の複素環系列の中から任意に選択するととが可能である。

その代表的な骨格としては、例えばチアゾール、4 - メチルチアゾール、4 - フェニルチアゾール、4.5 - ジメチルオアゾールの如きチアゾール糸列の核や、ペンソチアゾール、5 - クロロベンゾチ

アゾール、 5,6 - ジメチルペンソチアソール、 5,6 - ジメトキシベンゾチアゾールの加きペンゾ チアゾール系列の核や、ナフト〔2,1-4〕チアゾ ール、ナフト [1,2 - d] チアゾール、 5 - メトキ シナフト[1,2-d]チアゾールの如きナフトチア ゾール系列の核や、1-メトキシチオナフテノ [7,6-d] チアゾールの如きチオナフテン[7,6-d] ナアゾール果列の核や、4-メチルオキサゾール、 5 …メチルオキサゾール、 4 - フェニルオキサゾ ール、 4,5 - ジメチルオキサゾールなどのオキサ ゾール釆列の核や、ペンズオキサゾール、5-ク ロロベンズオキサゾール、5-メチルベンズオキ サゾール、5.6 - ジメチルベンズオキサゾール、 5 - メトキシベンズオキサゾール、5 ~ ヒドロヰ シベンズオキサゾールなどのベンズオキサゾール 系列の核や、ナフト[1,2-d]オキサゾールなど のナフトオキサゾール系列の核や、イーメチルセ レナソールなどのセレナゾール系列の核、ペンゾ セレナゾール、5~メチルペンソセレナゾール、 5 -メトキシベンソセレナゾールなどのベンゾセ

レナゾール系列の核、ナフト〔2,1-4〕セレナゾ ールの如きナフトセレナゾール、チアゾリン、4 --メチルチアゾリン、 4,4 ~ピス~ヒドロキシメチ ルチアソリンの加きチアソリン呆列の桜や、オキ サゾリン系列の核や、セレナゾリン系列の核や、 キノリン、 6 ~メチルキノリン、 6 -エトキシヰ リンの如き2~キノリン系列の枝や、6~メト キシキノリン、7-メチルキノリンの如き4-キ ノリン果列の核、1~イソキノリン采列の核、3 - イソキノリン系列の装や、3,3 - ジメチルイン ドレニン、3,3 - ジメチル - 5 - クロローインド レニン、3,3,5 -トリメチルイソインドレニンの 如き 3,3 - ジアルキルインドレニン系列の核や、 ピリジン、5-メチルピリジンの如きピリジン系 列の兼や、1-エチル-5.6-シクロロペンズィ ミダゾール、1-ヒドロキシエテル-5,6-ジク ロロベンズイミダゾール、1-エチル-5-クロ ロペンズイミダゾール、1-エチル-5-フルオ - 6 ニシアノペンズイミダゾール、1 - エチル - 5 - エチルスルホニルペンズイミダゾール、 1

エナル-5-メチルスルホニルベンズイミダゾール、1-エチル-5-トリフルオロメチルスルホニルーベンズイミダゾール、1-エチル-5-トリッルオロメチルスルフイニルベンズイミダゾールの如きベンズイミダゾール系列の被を完成せしめる骨格群を挙げることができる。

X⁻は塩素イオン、臭素イオン、ョウ素イオン、P-過塩素酸イオン、ペンゼンスルホン酸イオン、P-トルエンスルホン酸イオン、メチル硫酸イオン、 エチル硫酸イオン、プロビル硫酸イオンなどの陰 イオンを表わすが、R₁ および(または)R₂自体が 陰イオン基、例えば-80⁹₂, -080⁹₃, -000⁹₄, 80⁹₂NH-, --80₂--N-00-, -80₂-N-80₂-等を含むときには X⁻ は存在しない。

M[†]ば例えば水素陽イオン、金属陽イオン、または無機を大は有機性のオニウム陽イオン(アンモニウム、ビリジウムなど)のような陽イオンを表わす。

本発明において Ra および R4(回種または異種)は、原則的には R1 及び R2 と同一の範囲に属する世

換差群を選択するととができる。

その他 BaおよびBaは、 Baと Baとが連結された構造でシクロアルキレン骨格を扱わし、たとえばシクロペキンレン骨格やシクロペンチレン骨格を扱わす。

その代表的な構造の具体的な例を記載すれば、

$$\begin{array}{c}
CH^{3} \\
CH^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH^{3} \\
CH^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH^{3} \\
CH^{3}
\end{array}$$

(b)
$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2 \\ \text{OH}_2 \\ \text{SO}_2 \\ \text{H} \end{array} \begin{array}{c} \text{O}^- \\ \text{OH}_2 \\ \text{OH}_3 \\ \text{OH$$

$$\begin{array}{c|c}
 & O^{-} \\
 & O_{2}H_{5} \\
 & O_{2}H_{5}
\end{array}$$

$$\begin{pmatrix}
S_{e} \\
\oplus \\
O_{2}H_{6}
\end{pmatrix}$$

$$\downarrow C_{2}H_{6}$$

$$\downarrow C_{2}H_{6}$$

$$\downarrow C_{2}H_{6}$$

$$\downarrow C_{2}H_{6}$$

$$\begin{bmatrix}
N(OH_3COOO_3H_5)_2 \\
NOH=OH-CH=
\\
NOH_5
\\
O_2H_5
\end{bmatrix}$$
1

$$\begin{pmatrix}
(7) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(2) \\
(2) \\
(3) \\
(4) \\
(4) \\
(4) \\
(5) \\
(4) \\
(5) \\
(4) \\
(5) \\
(4) \\
(5) \\
(4) \\
(5) \\
(4) \\
(5) \\
(4) \\
(5) \\
(5) \\
(6) \\
(7) \\
(7) \\
(8) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
(1) \\
($$

などを挙げることができる。

鎖のアルキルカルポン酸の銀塩としてラウリン酸 銀、ミリスチン酸銀、パルミチン酸銀、ステアリ ン酸銀、ベヘン酸銀、セパシン酸銀などを挙げる ととができる。

本発明において用いられる成分(b)としては、① 感光性ハロゲン化銀と②(a)の有機銀塩と反応して 感光性銀塩を生じる化合物とがある。

との中で前者の①としては、粗大なハロゲン化銀よりなるべく微細なハロゲン化銀の方が有用であり、その種類は塩化銀、臭化銀、臭灰化銀、塩臭沃化銀、 佐銀などの中から選択するととができる。とれらのハロゲン化銀は、写真分野において公知の任意の方法で作成でき、また化学増感剤などの添加剤を添加して作成するとともできる。

一方後者の②の具体例としては、一般式 MXa で 扱わされる無機化合物(式中 M は水東、アンモニ ウム、ストロンチウム、カドミウム、亜鉛、ナト リウム、パリウム、カルンウム、マグネシウム、 アンチモン、コバルト、リチウム、マンガンなど 場合に、本発明の特徴である生安定性を向上せし め、かつ「熱かぶり」を防止するとともに、 きわ めて高解像力を有し高コントラストである感光材

料を最も好適に提供できる。

なか本発明の染料は上配一般式で配数した構造のものであるが、場合によつてはそれらの異性体、たとえば構造式(I)で示されるシクロプタジェンの1,3 - ジョン誘導体の代りに、その異性体としてシクロプタジェンの1,2 - ジョン誘導体を用いるとも可能である。特に本発明の染料の構造の中では(I),(I)及び(I)の構造式の染料が感光材料の生安定性を著しく向上させる上で有用である。

本発明の上記成分(e)の染料の影加量は、有機銀塩1 モルあたり 1 0⁻⁷~ 1 0⁻²モル程度用いられるのが一数的である。

本発明に用いられる有機銀塩(a)としては、イミノ基、メルカプト基あるいはカルボキンル基を有する有機化合物の銀塩が挙げられる。

その具体例としては、ペンプトリアソール銀、 サッカリン銀、フォラジノン銀や、好ましくは長

を示し、×は塩素、臭素、ョウ素を示し、・は M が水素原子、アンモニウムの場合は1であり、 M が金属の場合はその原子価を示す。)や、塩化・リフェニルメチル、臭化・リフェニルメチル、臭化・リフェニルメチル、臭化・リフェニルメチル、臭化・リフェニルメチル、臭化・リフェニルメチル、臭化・リフェニルメチル、 はいる できる。さらには、熱現像感光材料を製時には、 が 常光のもとで感光性を型の感光性材料を提供する で 意力・ で とのできるを者の②の具体的化を挙げることができる。

前述の成分(b)の化合物は単独で、若しくは二種類以上の併用で使用される。 この成分(b)の 添加量は有機銀塩 1 モルあたり、約 0.05 ないし 0.5 モルの範囲が進当である。

なお成分(b) において、触鉄量の感光性ハロケン化銀もしくは有機銀塩と反応して感光性ハロゲン化銀を生じる化合物から形成される感光性ハロゲン化銀の成分比率が、感光材料中に占める全ハロゲン化銀当り、少なくとも30モルギ以上のヨウ

化銀成分になるように該成分(6)を選択した場合、 特に本発明物の成分(e)の効果を最大限に発現しう る事を見出した。すなわち少なくとも30モルラ 以上のヨウ化銀成分を含有するように成分(6)を選 択した場合、特に生フイルムの安定性が極めて良 好となり、染料を添加しないレギュラー感材系よ りも、感光特性の劣化が少なくなつたことは驚く べきことである。

本発明における成分(c)の量元剤として、ハイドロキノン、メチルハイドロキノンなどのハイドロキノンは導体あるいは特にフェノール類のうりロン・ドロキン基のオルト位がアルキル基やシクロン・ボーンをで置換されたフェノール誘導体・イン・スクロン・イン・スクロン・カーンメチルフェニル)・3,5,5ートリメテルフェニル)・3,5,5ートリメテル・カーンなどのほか、ナフトール類、アスコルとン酸など、一般に熱現像型有機銀塩感光材料に広く公知の避元剤を任意に選択できる。

なお上述の成分(c)の遺元剤は、有機銀塩1モル

ポリエステルフイルム、セルロースナイトレーン
フィルムなどのような各種ブラスチンクフイルム
やガラス、紙、金属、布等を増類の公知の話かれ
を発明の熱現像感光材料は種類の公知・メチル
とえばフォラジノンの如き調色剤が、各種かよ
とロリジノン、キノリンの如き増感剤、 へいまり
防止剤、面像部の背景暗色化防止剤、 へいっつ
りが止乳料、イラジェーション防止染料、イラジェーション防止染料、イラジェーション
ト 剤、登光増白剤などの各種抵加剤を使用することができる。

本発明の感光材料において感光主剤層は、一般に 0.5 μ~5 0 μ程度の厚さに設定され使用されるのが普通である。 この盤布はブレードコーター、ロールコーターなどの市販の装置を用いて行なりことができる。

本発明の熱現像感光材料は、熱処理や露光処理を、同時にあるいは時間を前後させて、あるいは繰返して、感光材料の任意の部分に任意の大きさに行なりことができる。たとえば熱及び光の処理

当り約0.1~5モル程度用いられる。

本発明において成分(d)のパインダーは、他の成分(a),(b),(c),(e)を同一層中に、あるいはいくつかの層にわけて含有せしめるために使用される。

パインダーの量は、有機銀塩に対して重量比で 4 対 1 ~ 1 対 4 が適当である。

本発明において用いられる支持体としては、シート状の安定な物質であれば何ら制限をうけないが、代表的なものとしてはアセテートフィルム、

は、新統的に感光材料の一部分に加えても良いし、 光のみを断続的に感光材料の一部分に加えたのち 全面動現像処理を行なつても良い。

また光を映像的に全面照射したのち、全面熱現像することも可能である。さらに、熱現像感光材料が通常の室内光の下で非感光性の材料である場合には、あらかじめ必要部分に熱処理をほどこしたのち、上配の各種処理と組合せることが普通行なわれる。

本発明における具体的を電光処理工程としては、キセノンランプ、ダングステンランプ、赤外ランプをどの光振からの映像的な電光処理や、レーザー、OPT、LBD アレイ等からの微少部分のみの電光処理が行なわれる。

また熱処理工程としては、加熱ブレート、熱風、加熱ロール、レーザービーム加熱、高周波加熱を挙げることができる。

とりわけ好ましい光処理工程は、半導体レーザーや LBD アレイ等からの光信号を利用する記録 方式であり、簡便かつ迅速に莫大な情報量を記録 する上で、感光材料の特徴が最大限に生かせる方 式である。

以下、本発明を実施例に基づいて詳細に説明する。

実施例1(および比較例)

成分(4)

ポリピニルブチラールのメチルエチル ケトン溶液(10重量を)

1.3 %

酢酸水銀のメタノール溶液 (100mg/3cc) 0.03 CC

以外は、全く感光材料(1)と同一条件とし、感光材料(2)を作製した。

(比較例2)

感光材料(1)における成分(e)を添加せずに調製した以外は、感光材料(1)と全く同一条件とし、分光増振されていない感光材料(3)を作製した。

上配の感光材料(1)~(3)の感光特性を比較する目的で次のような実験を行なつた。

800 nm の発長で1.5 mw まで種々の出力で連続発振させた半導体レーザー光源の光を、感光性フィルム上に一定の速度で通過せしめた。そのフィルムはそのあと、130 ℃で約5秒間加熱したのちとりだした。それぞれのフィルムについて、マイクロデンシトメータを用いてレーザー光線の電光部の最大光学機度を測定した。最大光学機度と背景部の機度の差が0.3 となる照射強度の逆数を相対的感度に対応するものと考えて、それぞれの材料の相対感度を求めた。その結果を第1.安に示す。

成分(a)として、明細書本文記載の化合 物中)のメタノール路液(3 m/ 20 ∝)

0.1 00

臭化カルシウム

20 🛶

次にこの上に第2層として、下記成分(B)よりなる最元割含有軽減をプレードコーターにて盛布し、約40℃の製風にて乾燥して、乳剤層全体の厚みが約8μとなるようにした。この操作はすべて暗室の安全光の下で行なつた。

成分(B)

ポリメチルメタクリレート

1.2 4

アセトン

16.0 %

2,2-メチレンピスー(6-1-ブチル-4-エチルフエノール)

1.0 🗲

フォラジノン

0.3 4

このようにして得られた材料を感光材料(1)とする。

(比較例1)

感光材料(i)における成分(e)として、明細書本文 記載の化合物(e)に答えて、1,1' - ジェチル - 2,2'-キノトリカルボシアニン アイオダイドを用いた

第 1 段

	相対感度	背景部の光学機度
感光材料(1)	1.0	. o. os
感光材料(2)	0.09	0.25 (熱かぶり)が発生
感光材料(3)	0.03	0.08

なか、マイクロデンシトメーターの曲般から感 光材料(1)は鮮明なにじみの少ないパターンが III 来 ていることがわかつた。

突施例 2

感光材料(1)の成分中の臭化カルシウムに代えて第2数の添加剤を用いた以外は、全く感光材料(1)と同様にして感光材料(4)、(5)および(6)を作製し、先に作製した感光材料(1)及び(3)とともに製造直接及び45℃×85多の条件下に2週間放置後の感光等性を実施例1と同一方法で求めた。その結果を第2数に示す。

第 2 要

フイルム版	新加成分	製造直後		40℃×85% 2週間後	
		相対感度	背景部 の O D	相对感度	背景部 のOD
感光材料(4)	ヨウ化パリウム 5mg 臭化パリウム 10mg	1.5	0.08	1.3	0.10
躯光材料(5)	ョウ化パリウム 20ആ	2.5	0.08	2.2	0.09
感光材料(6)	ヨウ素 20 🗝	2.5	0.08	2.5	0.08
膨光材料(1)		1	0.08	0.6	0.13
感光材料(3)		0.03	0.08	0.01以下	0.15

なお感光材料(6)は通常の室内光下では非感光性の材料であり、御定の直前まで明室下で取扱い、かつ直前に 100 ℃で 3 秒間の前処理を施とした。 実施例 3

実施例1のベヘン酸銀懸濁液1.5 分に対し、下配成分(0)を加えた感光材料(7)~(16)を、乾燥膜厚5 μになるように作製し、実施例1と同様の評価を行なつた。その結果を第3 袋に示す。

無 3 秀

	成分(e)の添加量	相対感度	背景部のOD
感光材料(7)	(+) 0.1 cc	1.0	0.08
" (8)	(#) 0.1 cc	1.1	0.08
• (9)	付) 0.2 ℃	2.5	0.07
* QQ	(ト) 0.1 ∞	2.0	0.08
• (01)	(1) 0.1 ∞	1.0	0.08
• 020	(ヌ) 0.1 ∝	1.4	0.09
" (1.3)	(r) U.1 cc	1.5	0.08
• (14)	(5) 0.1 ∞	1,0	0.09
• (15)	(7) 0.1 ∞	1.2	0.08
, 00	(/ 7) 0.1 cc	1 . 5	0.09

なお感光材料(8)と(9)とを比較すると(9)の方が鮮明な、にじみの少ないパターンが出来ていることがマイクロデンシトメーターの曲線より観察された。

戎 分〔C〕

ポリピニルプチラールのメチルエチル ケトン榕核(10重量多) 1.38 酢酸水銀のメタノール榕核 0.05 cc (100mp/3∝)

成分(a)として明細書本文記載の化合物の俗液 (3×4/20×4、化合物と振加液量は第3次に示す)

ヨウ化コバルト 15 %
トリフエニルメチルプロマイド 5 %
フタラジノン 20 %
Nーメチルピロリドン 10 %
2.2'ーメチレンピス+6ーtープチルー 50 %
4ーエチルフエノール)

(以下余句)。

手 税 補 正 售 (自発)

昭和57年 8月/2日

特許庁長官 若 杉 和 夫 殿

- 1. 事件の表示 昭和57年特許願第 28105 号
- 2. 発明の名称

热强保感光材料

a 補正をする者

事件との関係 特許出願人

大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

(008) 旭化成工業株式会社

代表取締役社長 官 崎



4. 補正の対象

明顯者「発明の辞組な説明」の機

5. 補正の内容

(i) 明細書第16頁第5行「わす。」の次に以下 の文章を追加する。

「このシクロアルキレン骨格の一部は、炭素以外の酸素、酸素等の原子で健康されていてもよく、たとえばモルホリン骨格やピペラジン骨格を形成していてもよい。」

(2) 明細書第19頁構造式(別の次に、以下の構造 式を追加する。

以上